# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

54-003006

(43)Date of publication of application: 11.01.1979

(51)Int.Cl.

C07C179/12 // B01J 31/02 B01J 31/22

(21)Application number : 52-067120

(71)Applicant : DAICEL CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

07.06.1977

(72)Inventor: NONAGASE MIKI

YASUDA KIYOSHI GOTO YUKIHISA

KURATA YUJI

## (54) PREPARATION OF PERACETIC ACID SOLUTION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a solution of peracetic acid in high conversion and selectivity, by oxidizing an inert solvent solution of acetaldehyde, using a catalyst of heavy metal salts, at a specific temperature which is related to the concentration of aldehyde.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

```
1979:168076 HCAPLUS
AN
DN
     90:168076
     Entered STN: 12 May 1984
ED
ΤI
     Peracetic acid solution
     Nonagase, Miki; Yasuda, Kiyoshi; Goto, Yukihisa; Kurata, Yuji
ΙN
     Daicel Ltd., Japan
PA
     Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp.
SO
     CODEN: JKXXAF
DT
     Patent
LΑ
     Japanese
IC
     C07C179-12
     23-16 (Aliphatic Compounds)
CC
FAN.CNT 1
     PATENT NO.
                         KIND
                                           APPLICATION NO.
                                DATE ·
                                                                   DATE
                         ----
                                            ------
     JP 54003006
                         Α
                                19790111
                                            JP 1977-67120
                                                                   19770607 <--
PRAI JP 1977.-67120
                         Α
                                19770607
CLASS
PATENT NO.
                 CLASS
                       PATENT FAMILY CLASSIFICATION CODES
 -----
                        __________
JP 54003006
                 ΙC
                        C07C179-12
                 IPCI
                        C07C0179-12; B01J0031-02 [ICA]; B01J0031-22 [ICA];
                        B01J0031-16 [ICA,C*]
                        C07B0061-00 [I,C*]; C07B0061-00 [I,A]; B01J0031-00
                 IPCR
                        [I,C*]; B01J0031-00 [I,A]; B01J0031-02 [I,C*];
                        B01J0031-02 [I,A]; B01J0031-16 [I,C*]; B01J0031-22
                        [I,A]; C07C0067-00 [I,C*]; C07C0067-00 [I,A];
                        C07C0407-00 [I,C*]; C07C0407-00 [I,A]; C07C0409-00
                        [I,C*]; C07C0409-26 [I,A]
AB
    Metal-catalyzed autoxidn of x8 MeCHO-EtOAc to AcO2H was effectively
     performed at y^{\circ}, where (35 + x/2) \le y \le (65 - x/2).
    Thus 1.14 kg/h 10% MeCHO-EtOAc containing 0.4 ppm Co (as acetate) was
     oxidized with 30 kg/cm2 air at 45° and distilled at 430 mm with a
     polyphosphate stabilizer to give a .apprx.30% AcO2H-EtOAc solution with 90.7%
     conversion and 77.3% selectivity, vs. 91.9 and 60.0%, resp., for x = 13
     and y = 60.
ST
     peracetic acid; acetaldehyde autoxidn catalytic
IT
     Oxidation, aut-
        (of acetaldehyde, peracetic acid from)
ΙT
     RL: CAT (Catalyst use); USES (Uses)
        (catalyst, for oxidation of acetaldehyde to peracetic acid)
     75-07-0, reactions
ΙT
     RL: RCT (Reactant); RACT (Reactant or reagent)
        (catalytic autoxidn. of, peracetic acid from)
IT
     79-21-0P
     RL: SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation)
        (preparation of, by catalytic autoxidn. of acetaldehyde)
```

DERWENT-ACC-NO:

1979-13075B

DERWENT-WEEK:

200392

COPYRIGHT 2007 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Peracetic acid soln. prepn. - by contacting acetaldehyde dissolved in inert solvent with oxygen-contg. gas at

temp. dependent on concn. of acetaldehyde soln.

PATENT-ASSIGNEE: DAICEL LTD [DAIL]

PRIORITY-DATA: 1977JP-0067120 (June 7, 1977)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES

MAIN-IPC

JP 54003006 A

January 11, 1979

N/A

000

N/A

INT-CL (IPC): B01J031/02, C07C179/12

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 54003006A

BASIC-ABSTRACT:

Peracetic acid soln. is prepd. by contacting acetaldehyde dissolved in an inert solvent with an oxygen-contg. gas followed by distilling off the acetaldehyde. The oxidn. is conducted at a temp. ranging from (35 + W/2) degrees C to (65-W/2) degrees C, where W is the concn. of the acetaldehyde soln. expressed in terms of wt.%.

Oxygen is not used in excessive amount and the unreacted aldehyde is in relatively smaller amount, thus the amount of aldehyde contained in the waste gas is small, which minimises the danger of explosion of the waste gas and reduces the loss of starting materials.

When the reaction is conducted employing aldehyde at a relatively low concn. (8-12%) at 43-52 degrees C, the aldehyde conversion rate is good, while, employing aldehyde at 15-20% concn. at 48-52 degrees C, selectively to peracetic acid is high.

TITLE-TERMS: PERACETIC ACID SOLUTION PREPARATION CONTACT ACETALDEHYDE DISSOLVE INERT SOLVENT OXYGEN CONTAIN GAS TEMPERATURE DEPEND CONCENTRATE ACETALDEHYDE SOLUTION

DERWENT-CLASS: E17

CPI-CODES: E10-A04;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M3 \*01\*

Fragmentation Code

J1 M210 M211 M231 M260 M281 M311 M320 K910 K920 K930 J171 M620 N010 N050 N340 M510 J0 M520 M530 M540 M720 M416 M902

Chemical Indexing M3 \*02\*

Fragmentation Code

J011 J1 J171 K0 K910 K920 K930 M210 M211 M231 M260 M281 M311 M320 M416 M510 M520 M530 M540

M620 M720 M903 N010 N050 N340

## 19日本国特許庁

### ①特許出願公開

昭和54年(1979)1月11日

# 公開特許公報

昭54—3006

(5) Int. Cl.²
C 07 C 179/12 //

B 01 J 31/02 B 01 J 31/22 識別記号

**砂日本分類** 16 B 612 16 B 602.6

13(9) G 42.

庁内整理番号 7457-4H 7059-4G 7059-4G

発明の数 1

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

#### 囫過酢酸溶液の製造方法

②特

願 昭52-67120

22出

額 昭52(1977)6月7日

②発 明

者・野長瀬三樹

大竹市東栄2丁目1番4号

同

安田清志

大竹市東栄2丁目1番4号

の発 明 者

大竹市東栄2丁目1番4号

倉田裕司

後藤幸久

大竹市東栄2丁目1番4号

の出 願 ノ

百

ダイセル株式会社

堺市鉄砲町1番地

月 . 細 :

1. 発明の名称

過酢酸溶液の製造方法

2.特許請求の範囲

重金属塩のみより成る触媒の存在下、酸素含有 ガスによりアセトアルデヒドの不活性溶媒溶液を 酸化したのち、アセトアルデヒドを溜去すること により過酢酸溶液を製造する方法において、仕込 アセトアルデヒド溶液濃度をW重量あとしたとき (35+W/2)で以上(65-W/2)で以下の温度で 酸化反応をおこなうことを特徴とする過酢酸溶液 の製造法

3. 発明の詳細を説明

本発明は、アセトアルデヒト溶液の溶相自動酸化法による過酢酸溶液の製造法に関する。

アセトアルデヒド(以下単にアルデヒドという) 裕液の自動酸化により過酢酸を製造する際に、酢 酸やAMP(アセトアルデヒドモノバーアセテー ト)が同時に生成するのが普通であり、このため にアルデヒド変化率、過酢酸への選択率、安全性 など多くの条件にてらして過酢酸溶液を有利に製造するための多くの努力がこれ迄になされてきた。

鉄・コペルトなど原子価を変え得る産金属の可 **裕性塩は、過酢酸製造法において普通に用いられ** る触媒であるが、との方法において過酢酸への高 い選択率を得よりとすれば、アルデヒド変化率を 低くおさえなければならないことが英国特許錦 992017号で知られた。例えば少量のコペルト塩を 触媒とし、35℃でおとなわれる酸化法において、 アルデヒド変化率を 485% におさえれば、消費し たアルデヒドに対する過酢酸の取得率 (選択率) は95% に上るが、アルデヒド変化率を75%、94% 返商めると過酢酸週択率はそれぞれ70%、56%迄下 ってしまうととが示されている。同じようた傾向 は英国特許第 1049159 号からも知られる。即ち生 成した過酢酸と酢酸の合計量中の過酢酸の割合は、 それらへのアルデヒド変化率4068のときは、 83.6多なのに対して、変化率が60分、93名 と上った例では過酢酸の割合が15分、52分と 下る。とのように、重金属触媒の反応においては

特明四54-3006(2)

アルデヒド変化率と過酢酸選択率の高い値を同時に微足させ難く、仕込アセトアルデヒドに対する単通収率としては50分前後(上記の例で35-53分)の水準である。

過酢致の製法としては無効媒反応も知られており(特公昭 44-9204、同 50-17968 等)、それなりの利点があるが無触媒の不利を克服するためにアルデヒドに対して当量以上の酸素を用いたり、気液接触を特に繁密ならしめるため

の特殊な反応型式や反応条件に限定されるなど 安全上の問題を含めて工業生産に適用するにあ たっては特別の配慮を必要とする。

本発明は以上のような先行技術の得失をふま えて、重金属塩触媒を用い、比較的高温度でア ルデヒド裕液を酸化し高い変化率、選択率をも って過酢酸溶液を製造する方法を提供するとと

を目的とする。反応成級としては過酢酸の単通 収率が高い(5~4 多以上)ととはもちろんであ るが、アルデヒド回収の負担を少なくするため 変化率としては 7 0 多以上であることが望まれ る。また剛生する酢酸は有用な物質ではあるが、 あまり大量に剛生するのは有利ではないので、 過酢酸の選択率は 6 0 多以上、好ましくは 6 5 多以上であることが望まれる。

本発明は、重金属塩のみにより成る触媒の存在下、酸素含有ガスによりアルデヒドの不活性溶媒溶液を酸化したのちアルデヒドを溜去するととにより過酢酸溶液を製造する方法において、仕込アルデヒド溶液機度をW重量がとしたとき(35+W/2)で以上(35-W/2)で以下の温度で酸化反応をおこなうことを特徴とする過酢酸溶液の製造法である。

本発明はステンレス鋼製の気泡反応塔など通常の鉄盤を用い、夏期でも工業用水による除熱で安全に尖縮でき、例えばアルデヒド変化率9 0 %、過酢酸退択率7 7 % というような高い

反応成績で過酢酸溶液が得られる。

従来重金風塩を触媒とするアルデヒドの酸化 反応において反応温度を上げることは過酢酸の 選択率を悪化させるのみならず、安全上からも 問題があり実用化困難であると考えられていた。 しかし本発明者は、アルデヒド歳度との関連に かいて特定の温度範囲を選択することにより忘 外にも過酢酸への選択性及び生産率を摂なりこ となく、高い反応率で過酢酸を製造できる条件 が存在することを見出し本発明を完成するに至った。

本発明において用いられる不活性溶媒は、反応混合物中に存在する他成分に対してその温度条件下で実質的に化学的に不活性な液体なら何でもよいが、通常アセトン又は酢酸エチルが好適に用いられる。アルデヒドはこのような溶媒中、通常25岁ー10岁の機度で用いられる。高速にすぎると爆発性のあるAMP の改造がより、また収率上も無影像が出やすくない。

一方、低級 医側は 反応 成 該 の 面 で は 広い 温 度 範 囲 に わ た り 良 好 で ある が 過 酢 酸 の 生 産 率 即 ち 仕 込 ア ル デ ヒ ト 溶 液 単 位 計 あ た り の 過 酢 酸 生 産 量 や 空 時 収 率 が 低 下 する の で 極 医 に 低 憑 度 を 用 い る こ と は 宿 利 で は な い 。

器など気液接触と反応熱除去を目的として通常用いられる反応器が用い得る。中でも複数枚のガス分散板を縮えた気泡塔式反応器は単純な構造で良好な反応結果が得られるので好ましい。 反応はパッチ式でもおこない得るが気体が関与 し比較的不安定な物質を取扱り反応の性質上、 連続式でおこなりことが好ましい。

本発明の反応では過酢酸・酢酸の他に少量のAMPが刷生する場合があるがその凝度は反応液中数多以下で安全上符に問題を生じない。また本発明では酸素の大過剰や大量の未反応アルデヒドがないので排出ガスの爆発危険性が小さいとと共に原料ロスの少ない利点がある。

反応系を出た反応混合物は通常特別な滞溜時間をもつことなく連続的に蒸溜系に仕込み、公知の方法によりアルデヒドを溜去する。反応に際し少量の AMPが 剛生する場合は蒸溜系でこれを過能酸に分解し、生じたアルデヒドは未反応分と共に溜去し得る。また必要に応じ路媒の一

不利があるので前記範囲の温度を用いる。

酸化剤は酸素含有ガス即ち酸素、空気、酸素空 気混合物などが用いられる。空気を用いる場合、 たとえば30%程度に加圧して用いることは反応 系に十分な酸素を供給する上で好ましい。

本発明の酸化反応にはガス吹込口を備えた攪拌 楷式反応器、循環槽式反応器、又は気泡塔式反応

部を溜去して所定改度への機縮をおとなり。

かくて事実上アルデヒドを含まず不活性溶媒と 副生する酢酸、必要に応じて加える安定剤と共に 溶液を形成する通常30%程度の設度の過酢酸溶 液が得られる。との溶液はエチレン性不飽和化合 物のエポキン化剤、環状ケトンからラクトンをつ くるパイヤービリガー反応など通常の過酢酸溶液 の用途に用いることができる。

本発明によりとれ迄に説明したように設備面、 ) エネルギー消費の面、安全面などから有利に過酢 酸溶液を製造できる。本発明のうち比較的低アル デヒド濃度(8~128)で43~52℃の反応 温度を用いれば特にアルデヒド転化率が良好であ り、やや高いアルデヒド硬度(15~20多)で 48~52℃の反応温度に限定すれば過酢酸への 選択率が高く、いずれも高い単通収率で過酢酸溶 液が得られる。

以下契施例により本発明を説明する。 実施例 1.

空気吹込口、3.枚のガス分散用多孔板、冷却ジ

1

**爽施例2~4、比較例(1)~(2)** 

表中Wに仕込アルデヒド遊歴(渡度はすべて重

		<del>///</del>			荻		
例	濃度	反応	、過酢酸溶液組成 多			転化率	選択率
	W %	温度で	過酢酸	AMP	能酸	96	. 95
2	10	50	1 0.8	1. 7	2.6		
		٠	2 9.6	0	9.2	9 0, 7	7 4.5
3	10	5 5	1 0.3	1.4	3.9		
			3 0.1	0.	1 2 6	9 4.0	6 6.7
4	13	50	1 1.8	3.5	3.6		
			3 0.7	0	1 3.1	8 7.4	6 8.3
比(1)	13	60	1 1.5	1.4	6.3		
			2 9.3	0	1 8.0	9 1.9	6 0.0
比 (2)	20	4 2	9.3	1 0.4	5.0		
			2 9.5	0.9	1 7.3	.7 1.3	5 6.0

置 5 表示)、過酢酸溶液組成の上段は反応粗液、 下段は蒸溜後の製品溶液についての値である。 実施例 5 、 6

仕込アルデヒド・酢酸エチル溶液中の触媒を飲 として 0.1 7 四の酢酸鉄とした他は炙施例 1 と同様にして酢酸 1 3 多を含み A M P を含まない3 2 %

過酢酸溶液を得た。触媒憑度を鉄として 0.8 mmに したところ製品組成は過酢酸 30%、酢酸 1.0%、 AMP 0%であった。

#### 爽施例7

11枚の多孔板を有する気泡塔式反応器にアルデヒド17%、鉄として0.4mの鉄アセチルアセトナートを含む酢酸エチル溶液を毎時15000㎏、圧縮空気を毎時4400㎡(NTP換算)の割合で供給し50℃、30%に保って反応させた。反応粗液を契施例1と同様にアルデヒド溜去・澱縮し30%過酢酸溶液とした。任行アルデヒドに対する転化率は77%、過酢酸への選択率は84%であった。

特許出願人 ダイセル株式会社